ERUCINIA ENTEROCOLITICA POLYSACCHARIDE SENSITIZING BLOOD CELL AND METHOD OF DETECTING ERUCINIA ENTEROCOLITICA POLYSACCHARIDE ANTIBODY USING THIS

Publication number:

JP56079957

Publication date:

1981-06-30

Inventor:

TOMIYAMA TETSUO

Applicant:

SOGO SEIBUTSU IGAKU KENKYUSHO

Classification:

- international:

G01N33/569; G01N33/569; (IPC1-7): G01N33/54

- European:

Application number: Priority number(s): JP19790157909 19791205

JP19790157909 19791205

Report a data error here

Abstract of JP56079957

PURPOSE:To enable erucinia enterocolitica polysaccharide antibody to be specifically detected with high sensitivity by coupling erucinia polysaccharide to red blood cells by way of a coupling agent. CONSTITUTION:The sensitizing blood cells consisting in coupling polysaccharide which is erucinia type specific antigen to red blood cells by way of a coupling agent are used and erucinia symptoms are examined and diagnosed through passive blood cell cohesion reaction. The red blood cells used for the sensitizing blood cells are obtainable from sheep, goats, cattle, horses, guinea pigs, chickens, turkeys, and man. As the coupling agent, for example, a tannic acid is used.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(9) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭56-79957

⑤ Int. Cl.³G 01 N 33/54

識別記号

庁内整理番号 7906-2G 码公開 昭和56年(1981)6月30日

発明の数 2 審査請求 未請求

(全 4 頁)

②特

願 昭54-157909

@出

願 昭54(1979)12月5日

@発 明 者 富山哲雄

東京都練馬区大泉学園町163-2

⑩出 願 人 株式会社相互生物医学研究所 東京都中野区中央4丁目25番10 号

個代 理 人 弁理士 若田勝一

明細・

1. 発明の名称

エルシニア・エンテロコリテイカ多糖 体感作血球 および これを 用いるエルシニア・エンテロコリティカ多様 体抗体の検出方法

- 2. 特許請求の範囲
 - (1) 固定赤血球にカップリング剤を介してエルシニア・エンテロコリティカ多糖体を結合させて成るエルシニア・エンテロコリティカ多糖体感作血球。
 - (2) カンブリング州がタンニン酸である特許額 求の範囲分1項記載のエルシニア・エンテロ コリテイカ多糖体感作血球。
 - (3) 固定赤血球にカップリング剤を介してエルシニア・エンテロコリティカ多糖体を結合させてなる既作血球をヒトの体液もしくはその希釈液と接触させ、マイクロタイター法によって疑集像を観察することを特徴とするエルシニア・エンテロコリティカ多糖体抗体の検出方法。

3. 発明の詳細な説明

本祭明は、赤血球にカップリング研を介してエルシニア・エンテロコリティカ多様体を結合させて成るエルシニア症受身血球凝集反応用感作血球およびこれを用いるエルシニア・エンテロコリティカ多糖体抗体の検出方法に関するものである。

.

しかし、本頃の多糖体は型特異的であつて、 他の細菌と交叉することがない符異抗原である ことがよく知られているので、エルシニア抗体 御定の為に横浜の抗原であると云える。

本発明者は上記した従来のエルシニア症診断

法における欠点を克服すべく鋭意研究を行なれ

た結果、赤血球にカップリング例を介してエル
シニア型特異抗原である多糖体を結合させた感

作血球を用い、受身血球凝凝反応により、高感

眼でしかも特異的にエルシニア症を鑑別診断す

ることが可能であることを見出し本発明を完成
するに至つた。

(3)

も高い抗体価がえられる。これらの各抗原の調製法はすでによく知られている消りである。すなわち、Boivin 抗原は、消体を氷冷下でトリクロール酢酸で処理し、遠心上滑のエタノール沈酸として得られる。糖脂質は関体から約70℃でフェノール抽出し、遠心して、その水層より消費できる。アルカリ多糖はQ25Nの カセイソーダ中で多糖体を抽出し、更に、エタノール沈破,アセトン沈吸などによつて精製される。この他、EDTA (Ethylene dismine tetra acetic scid, sodium salt)によつても抽出される。

これらの多類体はいずれもエルシニアの血潜型に将異性を示し、他の腸内細菌との共通抗原性を示さず、しかも固定赤血球によく感作する ことができる。

本発明の感作血球を製造するには次の様に行なり。 すなわち、カップリング剤を用いて赤血球を処理し、カップリング剤処理血球(赤血球 要面にカップリング剤が結合した赤血球)を得 とれにエルシニア多糖体を含む液を接触させて 本発明の目的は、オーに赤血球にカップリング制を介してエルシニア多糖体を結合して成るエルシニア症診断用感作血球を提供することであり、オ2にこれを用いたエルシニア多糖体抗体の検出方法を提供することである。

本発明の感作血球に用いる赤血球は出て赤血球であるが、これに用いる赤血球はヒンジ,ヤギ,ウシ,ウマ,モルモツト,ニワトリ,七面局,ヒトなどから従来の方法に従つて得られる。固定赤血球は例えば次の様にして調製される。すなわち、アルセバー(Alsever) 液に懸濁させた生赤血球を一酸化炭器ガスで処理し、この赤血球にホルマリンを加えて固定を行なり。カップリング剤としてはタンニン酸,グルタルアルデヒド,塩化クロムなどが使用できるが、中でもタンニン酸が好ましい。

赤血球に感作するエルシニア多額体はボアバン抗原(Boivin Antigen) 、糖脂質 、アルカリ多糖体のいずれでもよく、どの抗原もエルシニアの血膚型特異的抗原であるがアルカリ多糖は始

(4)

エルシニア多類体感作血球を得る。かくして得られた本祭明の感作血球を長期に亘つて保存するには感作血球を保存液中に懸濁させて保存してもよく、あるいは保護剤を含む媒体と共に凝結乾燥して、凍結乾燥品として保存してもよい。 凍結乾燥品の場合は使用に際しては感作血球に希釈剤を加えて軫断液を調製する。

赤血球をカップリング剤で処理することなく 抗原と接触させた場合には赤血球に抗原が結合 しないこと、本発明の感作血球がエルシニア抗 体に対し特異的に反応して血球凝凝を起すが、 末感作血球は反応しないことからも本発明の感 作血球は赤血球にカップリング剤を介してエル シニア多糖体が結合したものであると貫える。

本発明の概作血球を用いたエルシニア症の診断は、本発明の感作血球浮族液をヒトの血液もしくはその希釈液と接触させ受身血球吸染反応に蒸づく質底凝集像を観察することにより行なりが、手法としてはマイクロタイター法によるのが始も好ましく、本発明の感作血球を用いた

マイクロタイター法によれば、(イ)手技が極め て簡単であり; (ロ) わずか 1 ~ 2 時間で判定が 可能:(ハ) 感度が減いという利点がある。 なわち本発明は、従来エルシニア症の診断に用 いられたことのない固定赤血球による受身血球 継帳反応用限作血球および その製造法を提供し、 本発明の感作血球を用いた診断法によつてエル シニア多額体抗体の検出を周感度迅速にし、患 者の診断を容易にしたのはもちろんのこと引い ては、ヒトの抗体測定によるエルシニア症の流 行状態など公衆補生上、疫学上の要請に応える ことができる他期限切れの輸血用血液から特異 的血清療法用のガンマーグロブリン製剤を調製 する時の抗体スクリーニングにも有用である。 エルシニア多層体を固定赤血球に感作した例は 文献未載であり、これを用いる受身赤血球凝集 反応は全く新規なものである。以下、実施例を 示して本発明をさらに詳しく説明する。

(A) 抗原の調製

ه مستر اسا

1) ボアバン抗原の調製

(7)

3) アルカリ多額の調製

109の乾燥頃体を200mLの0.25N NaOH に懸濁し、56℃ 5 時間抽出した後遠心して上滑を採り、冷却後エチルアルコール26 容を加え、一夜氷室においた後遠心して沈澄を集め、アセトン洗浄をした後乾燥し、これを0.25Nトリクロール酢製に懸濁し、氷盆に3時間保つた後遠心して上滑をとり、叫を中性とした後、エタノール沈殿、およびフェノール抽出を行なつてアルカリ多糖をえた。

(13) 固定赤血球の調製

ニワトリから得られた新鮮血液にアルセパー(Alsever)液を等量加え、フラスコ中で都市ガス(COガス含有)を30分間ふき込んだ後頂ちに固定液 [5%のクエン酸ソーダを加えた生理食塩水+37% ホルマリン(容散比29:1)]を等量加え、37℃の定温器中で24時間放置するが、この間時々最と5

ミュラー・ヒントン寒天(Mieller-Hinton Agar)で30℃4日間培發したエルシニア・エンテロコリテイカ3型歯の関体を築めて生理食塩水で3回洗浄し、100℃30分加熱した後、波圧で乾燥し、関体を得た。この留体を氷合した0.26Nのトリクロール呼酸に懸濁し、3時間氷冷し乍ら抽出し、遠心して上清を分取した。この上間にエチルアルコール2容を加え、一夜氷冷後沈復を分取し、水に対して透析した後遠心して上間をポアバン抗原とした。

2) 糖脂質の調製

乾躁婦体 109 を 70℃ 滋 留水 200 m L 化 懸満し、 これに 70℃ 加熱した 90 % フェノ ール 200 m L を加え、 1 5 分 反 応 さ せ た 後、 冷却し遠心して上層の 水層を 分取し、 これ を 水に対し 3 日間 透析した。 3,000 rpm 3 0 分速心した上滑を 30,000 rpm 5 時間 遠心 して沈進をとり、糖脂似を得た。

(8)

する。その後納水で6回、生理食塩水で6回 洗浄する。ナトリウムアジドを0.1 多加えた 叫7.2 のリン酸塩緩衝食塩水に1 0 多になる よりに間定赤血球を燃尚させ氷室に保存する。 この間足赤血球は1 年以上安定であつた。

(C) 展作血球の調製・

前記(B) において得られた同定赤血球を2.5 男合むリン酸塩緩循生連食塩水(pH.7.8,以下PBS と称す)に1:100,000のタンニン酸/PBS を等情加え、37℃で1.5分間タンニン酸処理を行なつた後、PBS で1回洗浄し、原盤のPBS に懸濁させてタンニン血球液を調裂した。このタンニン血球液に等量の、前記Wにかいて得られた抗原液を加え、37℃で30分間処理した後、PBS で1回、pH.7.2のPBS に BSA 1.5, NaN, 0.15 を加えた希釈液で1回洗浄し原質の半的の凍結乾燥碟[上記希釈液にグリンン0.55,デキストラン(和光純紫,分子盤200,000~300,000)0.75を

加えたもの〕に懸濁し凍結乾燥する。 本反応を従来の選体凝集反応と比較すると次 の通りである。

抗体はエルシニア症患者血滑である。

反		抗体価
受身血球製集反応,ポアパン抗原		1:6400
; •	福 脂 質	1:12800
,	アルカリ多糖	1:25600
,	対照 (未感作)	1:40以下
硝体凝集反応		1:800
		ı

上記のようにこの血球凝集反応は従来行なわれている弱体凝集反応に比較して、ボアバン抗原で8倍, 循脂質で16倍, アルカリ多糖で32倍の感度を示し、又、末感作の対照血球では完全な陰性を示した。

符 許 出 顯 人 株式会社 相互生物医学研究所

代理人弁理士 若 田 勝 一

(11)